This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

OCTROOIRAAD



NEDERLAND

Ter inzage gelegde
Octrooiaanvrage No. 6 5 1 1 4 2 0
Klasse 124 tp 3 c.

I. P. C. C 07 d.

Indieningsdatum: 1 september 1965, Datum van ter inzagelegging: 3 maart 1966.

24 uur.

De hierna volgende tekst is een afdruk van de beschrijving met conclusie(s) en tekening(en), zoals deze op bovengenoemde datum werden ingediend.

Aanvrager: Merck & Co., Inc., te RAHWAY, New Jersey, Ver.St.v.Amerika

Gemachtigde: Nederlandsch Octrooibureau (Ir. W. Busting, Dr. J. G. Frielink en Ir. G. F. van der Beek), Zwarteweg 5, 's-Gravenhage.

Ingeroepen recht van voorrang: 2 september 1964 (No. 394.054)
(Ver.St.v.Amerika)

Korte aanduiding: Werkwijze voor het bereiden van arabinofuranosylpyrimidinen.

De uitvinding heeft betrekking op een nieuwe werkwijze voor het bereiden van arabinofuranosylpyrimidinen en meer in het bijzonder op de stereospecifieke synthese van dergelijke pyrimidinen. Meer in het bijzonder heeft de uitvinding betrekking op een nieuwe werkvijze voor het bereiden van $1-\beta-D$ -arabinofuranosylpyrimidinen, waarvan enkele nieuw zijn alsmede op de bereiding van bepaalde nieuwe tussenprodukten, die bij de synthese worden toegepast.

Sinds kort is grote belangstelling ontstaan voor arabinofurancsylpyrimidinen in verband met de ontdekking dat zij chemotherapeutisch bruikbaar zijn. In het bijzonder blijken zij en wel zeer speciaal cytosine-arabinoside, een selectieve antivirele activiteit tegen DNA-virussen te bezitten, zoals Herpes-keratitis en vaccinia.

De synthese van pyrimidine-arabinonucleosiden omvat gewoonlijk een meertraps-synthese uit de overeenkomstige ribofuranosylnucleo-

6 5 1 1 4 2 0

siden, in het algemeen via de cyclonucleosiden. Dergelijke syntheses zijn echter niet geheel bevredigend, omdat de verkregen opbrengsten dikwijls klein zijn en de syntheses zelf veel moeilijkheden leveren. Het is daarom gewenst voor de bereiding van dergelijke verbindingen nieuwe syntheses te verschaffen, die op economische en eenvoudige wijze kunnen worden uitgevoerd uitgaande van beschikbare uitgangsmaterialen.

De uitvinding heeft daarom ten doel een nieuwe werkwijze te verschaffen voor het bereiden van arabinofuranosylpyrimidinen. Tevens heeft de uitvinding ten doel een werkwijze te verschaffen voor de bereiding van arabinofuranosylpyrimidinen van de β -configuratie. Bovendien heeft de uitvinding ten doel een werkwijze te verschaffen voor de totale synthese van een aantal arabinofuranosylpyrimidinen van de β -configuratie. Tevens heeft de uitvinding ten doel bepaalde nieuwe $1-\beta$ -D-arabinofuranosylpyrimidinen te bereiden. Tevens heeft de uitvinding ten doel nieuwe tussenprodukten te verschaffen, die geschikt zijn voor de bereiding van $1-\beta$ -D-arabinofuranosylpyrimidinen.

Volgens de uitvinding werd nu gevonden, dat arabinofuranosylpyrimidinen volgens een algemene methode kunnen worden bereid,
waarbij pyrimidineverbindingen gecondenseerd worden met een door
halogeen gesubstitueerd arabinofuranoside volgens het algemene
reactieschema van fig. 1, waarin R een al dan miet gesubstitueerde
aralkylgroep, zoals een benzylgroep een gesubstitueerde benzylgroep,
bijvoorbeeld een alkylbenzyl-, halogeenbenzyl-, alkoxybenzyl-,
nitrobenzylgroep, en dergelijke, R, en R, alkylgroepen, R, een waterstofatoom, een alkylgroep, een halogeenatoom, zoals een fluor-,
chloor-, of broomatoom, of een halogeenatoom, zoals een chloor-,
chloor-, of broomatoom, of een halogeenatoom, zoals een chloor- of
broomatoom, Y een zuurstof- of zwavelatoom en R, en R, waterstofatomen en/of alkylgroepen voorstellen.

Zozls uit het reactieschema van fig. 1 blijkt, omvat de werkwijze volgens de uitvinding de condensatie van een halogeenarabinofuranoside (I) onder bepaalde omstandigheden met een geschikt pyrimidine (Ia) onder vorming van verbindingen met de formule (II), die in het algemeen kunnen worden aangeduid als op de plaats 4 ge-

5

10

15

20

25

substitueerde 1-(2'.3'.5'-tri-0-aralkyl β-D-arabinofuranosyl)
2(1H) pyrimidinonen. Opgemerkt wordt, dat bij deze trap eveneens
de omzetting van de 2-alkoxygroep van het pyrimidine in de 2-ketogroep plaats vindt. De verbindingen met de formule II worden dan
behandeld teneinde de 4-alkoxy- of 4-alkylthiogroep om te zetten
in een aminogroep of een gesubstitueerde aminogroep door aminering
bij een verhoogde temperatuur met een geschikt amine en hierop
volgende hydrogenering van de geamineerde verbinding (III), zoals
onderstaand nader zal worden beschreven, teneinde de aralkylgroepen op de plaatsen 2', 3', en 5' te verwijderen, zodat men een
1-B-D-arabinofuranosylpyrimidine (IV) verkrijgt.

Met betrekking tot de afzonderlijke trappen van het reactieschema van fig. 1 kan verder worden opgemerkt, dat als verbinding I een 2.3.5-tri-O-aralkyl D-arabinofuranosylhalogenide, zoals het chloride of bromide, waarvan het chloride de voorkeur verdient (onderstaand soms aangeduid als de halogeensuiker, chloorsuiker of broomsuiker) wordt gebruikt bij de omzetting met het gesubstitueerde pyrimidine (Ia). De halogeensuiker bezit de D-configuratie ten opzichte van het koolstofatoom op de plaats 4.

De omstandigheden, die bij trap A worden toegepast, zijn kri-

tisch voor het verkrijgen van het pyrimidinon in een hoge opbrengst.

Zo is het bij de omzetting vereist, dat de reactiecomponenten worden gecondenseerd bij aanwezigheid van een oplosmiddel en bij een temperatuur van 0 tot 70°C. Een temperatuur van 15 tot 40°C verdient de voorkeur voor de omzetting. De hoeveelheid van de reactiecomponenten is niet kritisch, hoewel het de voorkeur verdient een

overmaat van het pyrimidine te gebruiken. Als oplosmiddelen kunnen alle oplosmiddelen worden gebruikt, die inert zijn ten opzichte van het systeem, zoals bijvoorbeeld gehalogewerde alifatische oplosmiddelen, zoals dichloormethaan en dichloorethaan, koolwaterstoffen, zoals hexaan, cyclohexaan en heptaan, aromatische oplostilling worden dichloorethaan.

middelen, zoals benzeen, tolueen en xyleen, ethers, zoals 1.2-dimethoxyethaan, tetrahydrofuran en diethylether, en esters, zoals ethylacetaat, amiden, zoals dimethylformamide en dergelijke. Het verdient de voorkeur gehalogeneerde alifatische oplosmiddelen te

gebruiken, zoals in het bijzonder dichloormethaan. Men laat de om-

6511420

.5

10

15

20

25

30

zetting gewoon voortgang vinden, waarbij de omzetting, indien deze bij lagere temperaturen van ongeveer kamertemperatuur wordt uitgevoerd, gewoonlijk in verloop van 24 tot 96 uren is voltooid. Hierna wordt de reactiemassa aan een behandeling in vacuo onderworpen teneinde het resterende oplosmiddel te verwijderen, waarna het residu, indien gewenst, direct zonder verdere zuivering of behandeling bij de volgende trap, B, wordt gebruikt. Indien de omzetting op de beschreven wijze wordt uitgevoerd, verkrijgt men het pyrimidinon bij de condensatietrap in een praktisch kwantitatieve opbrengst. Als pyrimidine-reactiecomponenten kunnen onder andere worden gebruikt: 2.4-dimethoxypyrimidine, 2-methoxy 4-methylthiopyrimidine, 2.4diethoxypyrimidine, 2-ethoxy 4-ethylthiopyrimidine, 2.4-dimethoxy 5-trifluormethylpyrimidine, 2.4-dimethoxy 5-fluorpyrimidine, 2.4dimethoxy 5-methylpyrimidine, 2-methoxy 4-methylthic 5-trifluormethylpyrimidine en dergelijke, waarvan 2.4-dimethoxy-, 2.4-dimethoxy 5-trifluormethyl-, 2-methoxy 4-methylthio- en 2-methoxy 4-methylthic 5-trifluormethylpyrimidine de voorkeur verdienen. Als voorbeelden van de halogeensuikers, die kunnen worden toegepast, kunnen onder andere worden genoemd: 2.35-tri-O-benzyl D-arabinofuranosylchloride, 2.3.5-tri-O-benzyl D-arabinofuranosylbromide, 2.3.5-tri-O-p-methylbenzyl D-arabinofuranosylchloride, 2.3.5-tri-O-p-chloorbenzyl D-arabinofuranosylchloride en dergelijke, waarvan het tri-O-benzyl D-arabinofuranosylchloride de voorkeur verdient.

Bij trap A van de werkwijze verkrijgt men, zoals opgemerkt, pyrimidinonen, die op de plaatsen 2', 3' en 5' gesubstitueerd zijn door de aralkylrest, overeenkomende met de aralkylrest, die aanwezig is in het arabinoside en waarin bovendien de betreffende substituenten op de plaatsen 4 en 5 aanwezig zijn. Indien de rest R op de plaats 5 een alkylgroep, een halogeenatoom of een halogeenalkylgroep is, zijn de verbindingen met de formule II nieuw. De condensatie van de halogeensuiker met het pyrimidine vindt plaats aan het koolstofatoom op de plaats 1 van de halogeensuiker en het stikstofatoom op de plaats 1 van het pyrimidine, waarbij het condensatieprodukt de β-configuratie verkrijgt, zodat de RO-groep van de halogeensuiker op de plaats 2' de cis-stand ten opzichte van de pyrimidinonrest bezit. Bovendien wordt de alkoxygroep, die aanvan-

5

10

15

20

25

30

kelijk op de plaats 2 van de pyrimidinereactiecomponent aanwezig is, omgezet in een ketogroep, zodat men de pyrimidinonrest verkrijgt.

Representatieve voorbeelden van de verbindingen, die volgens trap A van de werkwijze worden verkregen, zijn onder andere: 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofurancyl) 4-methoxy 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-methylthio 2(1H) pyrimidinon, $1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl \beta-D-arabinofura$ nosyl) 4-methylthio 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 5-fluor 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methylthic 5-fluor 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 5-methyl 2(1H) pyrimidinon en dergelijke, waarvan 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinosyl) 4-methoxy 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methylthio 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 2(1H) pyrimidinon en 1-(2'.3'.5'-tri-0benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-methylthio 2(1H) pyrimidinon de voorkeur verdienen.

Bij trap B van de werkwijze vindt een aminering van de verbindingen met de formule II plaats teneinde de substituent ervan op de plaats 4 om te zetten in een aminogroep of een gesubstitueerde aminogroep door aminering onder druk met naar wens ammoniak of ammoniumhydroxyde of een primair of secundair amine teneinde verbindingen met de formule III te verkrijgen, die nieuw zijn, indien de rest R, een alkylgroep, een halogeenatoom of een halogeenalkylgroep, is. De omzetting wordt bij verhoogde temperatuur uitgevoerd, waardoor temperaturen van 50 tot125°C geschikt zijn. Er bestaat voor deze reactie een verband tussen de tijd en de temperatuur, waarbij perioden van 2 tot 3 dagen vereist zijn voor een praktisch volledige omzetting bij de lagere temperaturen. Het verdient echter de voorkeur de omzetting uit te voeren bij temperaturen van 80 tot 110°C in welk geval de omzetting in verloop van een periode van 10 tot 20 uren is beeindigd. De bij de omzetting toegepaste druk

5

10

15

20

25

30

is de druk, die door de toegepaste reactiecomponenten alsmede het toegepaste oplosmiddelsysteem worden ontwikkeld bij de toegepaste temperatuur. Het systeem wordt daarom in een gesloten vat gehouden teneinde deze druk te ontwikkelen. De omzetting wordt bij voorkeur uitgevoerd bij aanwezigheid van een inert oplosmiddel, zoals alkanolen, maar bijvoorbeeld methanol, ethanol, butanol en dergelijke, ethers, zoals tetrahydrofuran en dimethylether, en vloeibare koolwaterstoffen, zoals hexaan, octaan en dergelijke. Als oplosmiddelen verdienen de alkanolen de voorkeur en in het bijzonder methanol. Verder werd gevonden, dat men, indien verbindingen met de formule II, waarin de rest R, een trifluormethylgroep is, met ammoniak worden omgezet, verrassenderwijze behalve het op de plaats 4 gamineerde 5-trifluormethylarabonoside een andere verbinding verkrijgt, die op zichzelf nieuw is en volgens de elementair-analyse en het ultraviolet- en infraroodspectrum het 5-cyaanderivaat blijkt te zijn. Er treedt dus een omzetting aan de 5-trifluormethylgroep op, waarbij deze groep omgezet wordt in de cyaangroep. Deze verbindingen kunnen van de 5-trifluormethylverbinding worden afgescheiden door herhaalde gefractioneerde kristallisatie uit methanol en/of isopropanol of benzeenoplossingen.

Indien R4 en R5 waterstofatomen voorstellen, wordt als amineringsmiddel vloeibare ammoniak of ammoniumhydroxyde gebruikt. Indien één van de resten R₄ en R₅ een alkylgroep is, wordt een primair amine met de betreffende alkylgroep, zoals methylamine, ethylamine, propylamine en dergelijke, als amineringsmiddel gebruikt, terwijl indien beide resten R₄ en R₅ alkylgroepen zijn, een secundair amine met de betreffende alkylgroep, zoals dimethylamine, diethylamine en dipropylamine, wordt toegepast. Indien alkylgroepen met een groter aantal koolstofatomen gewenst zijn, zal het betreffende amineringsmiddel worden gebruikt. Met betrekking tot de toegepaste hoeveelheden van de stoffen verdient het de voorkeur een overmaat van het amineringsmiddel te gebruiken. Na afloop van de omzetting wordt het geamineerde produkt volgens een gebruikelijke wijze uit het reactiemengsel geisoleerd en bij trap C van de werkwijze gebruikt. Representations voorbeelden van de verbindingen, die bij de uitvoering van trap B worden verkregen, zijn onder andere:

10

15

20

25

30

1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon, eveneens aangeduid als 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) cytosine, 1-(2'+3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinosyl) 4-amino 5-cyaan 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-Darabinofuranosyl) 4-methylamino 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-ethylamino 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-dimethylamino 2(1H) pyrimidinon, $1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl \beta-D-arabinofuranosyl)$ 4-diethylamino 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-Darabinofuranosyl) 4-amino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 5-methyl 2(1H) pyrimidinon, $1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl \beta-D-arabinofuranosyl)$ 4-amino 5-fluor 2(1H) pyrimidinon, $1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl \beta-D$ arabinofuranosyl) 4-methylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-dimethylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-Darabinofuranosyl) 4-ethylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon en 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-diethylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon.

Bij trap C van de werkwijze worden de verbindingen met de formule III behandeld teneinde de aralkylgroepen op de plaatsen 2', 3' en 5' te verwijderen door hydrogenolyse bij aanwezigheid van een oplosmiddel en een katalysator, waarbij men de verbindingen met de formule IV verkrijø, die nieuw zijn, indien de substituent op de plaats 5 een alkylgroep, een halogeenatoom, een halogeenalkylgroep, zoals trifluormethylgroep, of een cyaangroep is, en welke verbindingen een antivirele en antibacteriële activiteit bezitten. Als katalysatoren kunnen platina, nikkel en palladium worden gebruikt, waarvan palladium de voorkeur verdient. De palladiumkatalysator wordt op geschikte wijze gevormd in hetzelfde reactievat, dat voor de hydrogenering wordt gebruikt, door een als precursor gebruikte palladiumverbinding, zoals palladiumchloride, te reduceren in hetzelfde oplosmiddelsysteem als voor de hydrogenering wordt toegepast. Vervolgens worden de verbindingen met de formule III bij het systeem toegevoegd en met waterstof in aanraking gebracht. Als geschikte oplosmiddelen kan men alkanoler, zoals

5

10

15

20

25

30

nethanol, ethanol, butanol en dergelijke, ethers, zoals dimethylether, tetrahydrofuran, dimethoxyethaan en dergelijke en zuren, zoals azijnzuur, gebruiken. Hiervan verdienen alkanolen en in het bijzonder methanol de voorkeur. De omzetting wordt op eenvoudige wijze bij kamertemperatuur uitgevoerd, hetgeen de voorkeur verdient, hoewel eveneens andere temperaturen, die niet van nadeel zijn voor de stabiliteit van het systeen, kunnen worden toegepast, terwijl onder atmosferische of enigszins verhoogde druk kan worden gewerkt. De omzetting is gewoonlijk na een korte tijd in de orde van 10 of 15 minuten tot 1 uur voltooid, waarna de katalysator wordt afgefiltreerd en het filtraat wordt geevacueerd teneinde het oplosmiddel hieruit te verwijderen. Tijdens de bereiding van de palladiumkatalysator in situ uit het palladiumchloride verkrijgt het reactiemilieu tengevolge van de vorming van chloorwaterstof een zuur karakter, hetgeen aanleiding geeft tot de vorming van het hydrochloridezout van het eindprodukt aan de aminogroep of gesubstitueerde aminogroep op de plaats 4. Het is daarom gewenst de oplossing met een base of een ionenuitwisselende hars of een dergelijk materiaal te neutraliseren, voordat het produkt wordt geisoleerd. Op dit moment wordt de neutrale oplossing geconcentreerd, waarna het produkt wordt geisoleerd en behandeld teneinde de verontreinigingen te verwijderen, hetgeen op bekende wijze kan worden uitgevoerd. Deze trap van de werkwijze is effectief voor het bereiden van het gewenste arabinoside-pyrimidine door de verwijdering van de aralkylsubstituenten op de plaatsen 2', 3' en 5'. De opbrengsten van het eindprodukt bij de totale synthese variëren normaliter van 50 tot 65 %. Typische voorbeelden van de verkregen verbindingen zijn 1-β-D-arabinofuranosyl 4-amino 2(1H) pyrimidinon, eveneens algemeen bekend als cytosine arabinoside, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-methylamino 2(1H) pyrimidinon, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-dimethylamino 2(1H) pyrimidinon, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-amino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinen, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-amino 5-cyaan 2(1H) pyrimidinon, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-amino 5-fluor 2(1H) pyrimidinon, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-amino 5-methyl 2(1H) pyrimidnon, 1-β-D-arabinofuranosyl 4-methylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-2-D-arabinofuranosyl 4-methylamino 5-fluor

5

10

15

20

25

30

2(1H) pyrimidinon, 1- β -D-arabinofuranosyl 4-methylamino 5-methyl 2(1H) pyrimidinon, 1- β -D-arabinofuranosyl 4-dimethylamino 5-tri-fluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1- β -D-arabinofuranosyl 4-dimethylamino 5-fluor 2(1H) pyrimidinon en 1- β -D-arabinofuranosyl 4-dimethylamino 5-methyl 2(1H) pyrimidinon.

Zoals uit de beschrijving van de bovenstaande uitvoeringsvorm van de uitvinding blijkt, verkrijgt men volgens de totale synthese cytosine-arabinoside en derivaten hiervan. Eveneens is het mogelijk de trap B te omzeilen. De verbindingen II kunnen namelijk worden gehydrolyseerd teneinde de 4-alkoxy- of 4-alkylthiosubstituent in de ketogroep om te zetten, zodat men bij de hierop volgende hydrogenolyse uracil arabinosiden en derivaten hiervan verkrijgt. Deze uitvoeringsvorm wordt toegelicht aan de hand van het reactieschema van fig. 2.

15

20

25

30

35

10

5

In het algemeen vindt bij trap B, een behandeling van verbindingen met de formule II plaats teneinde de 4-alkylthio- of 4-alkoxygroep te hydrolyseren tot de ketogroep. Dit kan worden uitgevoerd door de verbinding in aanraking te brengen met een mineraal zuur, zoals broomwaterstofzuur, chloorwaterstofzuur en zwavelzuur. Volgens een geschikte methode wordt een waterig zuur en, indien gewenst, een verder oplosmiddel, zoals een alkanol gebruikt. Voor de hydrolyse zijn temperaturen variërende van kamertemperatuur tot de temperatuur, waarbij het systeem onder terugvloeikoeling kookt, geschikt. Representatieve voorbeelden van de verbindingen met de formule IIIa, die volgens trap B, worden verkregen, zijn 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-oxopyrimidinon (dat op geschikte wijze eveneens kan worden aangeduid als 1-(2'.3'. 5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) uracil), 1-(2'.3'.5'-tri-0benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-oxo 5-trifluormethylpyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 5-fluorpyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuramsyl) 5-methylpyrimidinon en dergelijke. Deze verbindingen worden vervolgens in verbindingen met de formule IVa omgezet door de verbindingen met de formule IIIa te behandelen volgens de methode beschreven voor trap C van het reactieschema van fig. 1, waardoor de aralkylsubstituenten op de plaatsen 2', 3' en 5' worden verwijderd en men verbindingen van de

groep van de uracil arabinosiden verkrijgt. De volgorde van de trappen B_1 en C kan, indien gewenst, worden omgekeerd, in welk geval de resten R in de verbindingen met de formule IIIa waterstofatomen zouden zijn en de groep $-YP_2$ op de plaats 4 van de verbindingen met de formule II. ongewijzigd zou blijven, totdat trap B_1 is uitgevoerd. Typische voorbeelden van dergelijke verbindingen zijn $1-\beta-D$ -arabinofuranosyl 4-oxopyrimidinon (eveneens aangeduid als uracil arabinoside), $1-\beta-D$ -arabinofuranosyl 4-oxo 5-trifluormethylpyrimidinon, $1-\beta-D$ -arabinofuranosyl 4-oxo 5-fluorpyrimidinon en $1-\beta-D$ -arabinofuranosyl 4-oxo 5-methylpyrimidinon.

Volgens een verdere uitvoeringsvorm van de uitvinding worden de verbindingen met de formule III, waarin R4 en R5 waterstofatomen voorstellen, eveneens verkregen door condensatie van de halogeensuikerreactiecomponent van trap A met een kwikcomplex van een N-acetylcytosine (N-acetyl 4-amino 5R, 2(1H) pyrimidinon), welke omzetting bij hoge temperatuur wordt uitgevoerd, bij voorkeur onder omstandigheden, waarbij koken onder terugvloeikoeling optreedt, bij aanwezigheid van een oplosmiddel, en hierop volgende behandeling van het condensatieprodukt met een base teneinde de 4-N-acetylgroep te verwijderen. Deze omzetting wordt toegelicht aan de hand van het reactieschema van fig. 3. Bij trap A, kunnen in het algemeen oplosmiddelen, zoals aromatische oplosmiddelen, bijvoorbeeld tolueen, xyleer, benzeen en dergelijke, alsmede alifatische oplosmiddelen, zoals heptaan, octaan en dergelijke, worden toegepast. De omzettingstemperaturen kunnen op geschikte wijze variëren van O tot 100°C, waarbij het de voorkeur verdient de omzetting uit te voeren bij de temperatuur, waarbij het bepaalde toegepaste oplosmiddelsysteem onder terugvloeikoeling kookt, hoewel de eigenlijke omstandigheden niet kritisch zijn. Na afloop van de omzetting, die onder omstandigheden, waarbij onder terugvloeikoeling wordt gekookt, gewoonlijk 10 minuten tot 1 uur vergt, wordt het produkt in oplossing verkregen. Het is moeilijk een kristallisatie teweeg te broger, zodat het de voorkeur verdient het oplosmiddel in vacuo uit het reactiemengsel te strippen en het produkt door extractie met een oplosmiddel, zoals chloroform, te verwijderen. Bij deze trap treedt een condensatie van het kwikcomplex van

5

10

15

20

25

30 .

N-acetylcytosine en de halogeensuiker op en verkrijgt men verbindingen met de formule V, die in het algemeen kunnen worden aangeduid als 4-N-acetyl 5R₃ 1-(2'.3'.5'-tri-O-aralkyl b-D-arabino-furanosyl) cytosine. Als voorbeelden van andere produkten, die bij deze trap worden verkregen, kunnen worden genoemd: 4-N-acetyl 5-trifluormethyl 1-(2'.3'.5'-tri-O-aralkyl β-D-arabinofuranosyl) cytosine, 4-N-acetyl 5-fluor 1-(2'.3'.5'-tri-O-aralkyl β-D-arabinofuranosyl) cytosine en 4-N-acetyl 5-methyl 1-(2'.3'.5'-tri-O-aralkyl β-D-arabinofuranosyl) cytosine.

De verbindingen met de formule V worden dan bij trap D omgezet in verbindingen met de formule III door behandeling met een geschikte base voor het verwijderen van de acetylgroep en het stikstofatoom op de plaats 4. Voor de omzetting worden verhoogde temperaturen toegepast, zoals temperaturen van 50 tot 100°C waarbij bevredigende resultaten worden verkregen, hoewel temperaturen van 65 tot 90°C de voorkeur verdienen. Als base kan elke geschikte base worden gebruikt, die sterker dan natriumcarbonaat is, zoals natriumhydroxyde, kaliumhydroxyde, organische basen, zoals benzyltrimethylammoniumhydroxyde en dergelijke. De hydrolyse wordt, indien gewenst, uitgevoerd bij aanwezigheid van een oplosmiddel, zoals een alkanol, bijvoorbeeld methanol, ethanol, butanol en dergelijke, en ethers, zoals tetrahydrofuran, dioxan, dimethoxyethaan, en dergelijke.

Na afloop van de omzetting wordt het produkt in oplossing verkregen en kan het met een geschikt oplosmiddel, zoals chloroform, worden geextraheerd om hierna volgens het voorschrift van trap C te worden behandeld voor het verkrijgen van verbindingen met de formule IV waarin R_L en R_S waterstofatomen voorstellen.

Volgens een verdere uitvoeringsvorm van de uitvinding worden de verbindingen met de formule III verkregen door omzetting van de halogeensuiker, bij voorkeur bij aanwezigheid van een oplosmiddel, met een alkalimetaalderivaat van een 4-alkylthio- of 4-alkoxypyrimidinon-(2), zoals verkregen wordt door behandeling van het pyrimidine met natriumhydride, kaliumhydride, natriumamide, methyllithium en dergelijke. Het uitgangsmateriaal is bij voorkeur de methylthioverbinding. Het verdient de voorkeur het alkalimetaal-

10

25

derivaat in situ te bereiden door het pyrimidine, de halogeensuiker en het betreffende alkalimetaalhydride met elkaar te verenigen en deze tegelijkertijd tot omzetting te brengen. Deze uitvoeringsvorm van de uitvinding wordt nader toegelicht aan de hand van het reactieschema van fig. 4. Hoewel de omzetting bij voorkeur bij kamertemperatuur wordt uitgevoerd, is de reactietemperatuur miet kritisch en kan deze varieren van O tot 50°C, afhankelijk van het toegepaste oplosmiddelsysteem, indiez een oplosmiddelsysteem wordt toegepast. Als oplosmiddelen kunnen worden genoemd dimethylformamide, tetrahydrofuran, dimethoxyethaan, benzeen, tolueen, xyleen en dergelijke. De condensatiereactie is effectief voor het bereiden van verbindingen met de formule VI, die in het algemeen aangeduid worden als 1-(2'.3'.5'-tri-0-aralkyl β-D-arabinosyl) 4-alkylthio- of -alkoxy 5R,-pyrimidinonen. Als representatieve voorbeelden hiervan kunnen worden genoemd: 1-(2'.3'.5'-tri-C-benzyl β-D-erobinosyl) 4-methylthic-pyrimidinon, 1-(2:.5:.5:-tri-O-benzyl β-D-arabinosyl) 4-methoxy-pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinosyl) 4-methylthio 5-trifluormethyl-pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinosyl) 4-methoxy 5-trifluormethyl-pyridinon, 1-(2'.3'.5'tri-O-benzyl β -D-arabinosyl) 4-methylthio 5-fluor-pyrimidinon en 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinosyl) 4-methylthio 5-methylpyrimidinon. Deze verbirdingen kunnen dan worden omgezet in verbindingen met de formule III volgens het bovenbeschreven voorschrift van trap B teneinde de alkylthio- of alkoxygroep te verwijderen en de aminogroep of de gesubstitueerdo aminogroep op de plaats 4 te verkrijgen. De verbindingen met de formule IV kunnen vervolgens uit de verbindingen met de formule III worden bereid volgens het voorschrift van trap C.

De verbindingen met de formule Ia, waarin R een halogeenatoom, een alkylgroep of een halogeenalkylgroep, zoals een trifluormethylgroep voorstellen, zijn nieuw en kunnen op verschillende manieren worden bereid. Bij voorkeur wordt het betreffende op de plaats 5 gesubstitueerde uracil als uitgangsmateriaal gekozen. De 5-trifluormethyl-, 5-fluor- en 5-methyluracillen zijn bekend, terwijl de andere overeenkomstige door halogeenatomen of alkylgroepen gesubstitueerde uracillen, die niet bekend zijn, bereid kunnen worden

\$ 5.1 17.1 1

25

20

25

volgens de methode, die toegepast worden voor de bereiding van de bekende stoffen onder toepassing van de betreffende halogeen- of alkylreagentia in plaats van de fluor- of methylreagentie. Deze op de plaats 5 gesubstitueerde uracillen vorden dan behandeld teneinde de 2.4-diketogroepen in 2.4-dihalogeengroepen om te zetten onder toepassing van bij voorkeur fosforoxychloride of fosforpentachloride. De verkregen verbinding wordt dan met het betreffende alkalimetaal-alkanolaat behandeld teneinde de 2.4-dichloorgroepen om te zetten in de 2-R₁O- en 4-R₂Y-groepen, waarin Y een zuurstofatoom voorstelt, zodat men verbindingen met de formule Ia verkrijgt.

Indien Y in de groep R₂Y- een zwavelatoomvoorstelt, worden de verbindingen met de formule Ia eveneens bereid uit het betreffende op de plaats 5 gesubstitueerde uracil door het uracil te behandelen met fosforoxychloride of fosforpentachloride en hierop volgende behandeling van de 2.4-dihalogeenverbinding met 1 mol van een zout van methylmercaptan per mol van de dihalogeenverbinding teneinde de 4-chloor-groep preferent in de 4-R₂S-groep om te zetten. Deze verbinding wordt dan op de bovenbeschreven wijze behandeld met het betreffende alkanolaat teneinde het op de plaats 5 gesubstitueerde 2-alkoxy 4-alkylthiopyrimidine te verkrijgen. Men dient ervoor te zorgen dat rigoureuze omstandigheden bij de bovenbeschreven omzetting worden vermeden, indien R₃ een trifluormethylgroep voorstelt, teneinde een ontleding van deze groep te vermijden.

De op de plaats 5 gesubstitueerde pyrimidinen, die bij trap A2 van het reactieschema van fig. 4 worden toegepast, indien Y een zwavelatoom voorstelt, worden bereid door behandeling van het betreffende op de plaats 5 gesubstitueerde uracil met fosforpentasulfide teineinde de 4-ketogroep in de 4-thiongroep om te zetten. Deze wordt vervolgens gealkyleerd met het betreffende alkyleringsmiddel, zodat men de 2-keto 4-alkylthioverbinding verkrijgt, die dan gebruikt kan worden voor de omzetting in het alkalimetaalderivaat, zoals bovenstaand is beschreven. De op de plaats 5 gesubstitueerde pyrimidinen, die bij trap A1 worden toegepast, worden bereid uit de 2-keto 4-alkylthioverbinding door deze stof eerst met ammoniak en vervolgens met azijnzuuranhydride te behandelen, zodat men het 4-N-acetyl 4-amino 2(1H) pyrimidinon verkrijgt, dat op de plaats 5

5 -

10

15

- 20 .

25

30

. 35.

is gesubstitueerd en dat den op bekende wijze in het kwikcomplex kan worden omgezet.

De uitvinding wordt neder toegelicht aan de hand van de voorbeelden, die echter geen beperking inhouden.

VOORBEELD I

5

10

15

20

25

30

35

1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofurancsyl) 4-methoxy 2(1Η)-pyri-midinon (II)

Men voegt een overmaat van 17,36 g (0,124 mol) 2.4-dimethoxy-pyrimidine, opgelost in 50 cm³ watervrij dichloormethaan, bij 25,9 g (0,0591 mol) kleurloos 2.3.5-tri-0-benzyl D-arabinofuranosylchloride in 800 cm³ dichloormethaan, dat op magnesiumsulfaat is gedroogd en direkt in het reaktievat wordt afgefiltreerd. De halogeensuiker wordt bereid uit een anameer mengsel van de p-nitrobenzoylester van 2.3.5-tri-0-benzyl β -D-arabinofuranose. De oplossing, die met een met calciumsulfaat gevulde droogbuis van de atmosfeer is afgesloten, wordt gedurende 3 dagen bij kamertemperatuur mild geroerd.

Het oplosmiddel wordt vervolgens in vacuo uit het enigszins geelbruine condensatieprodukt verwijderd bij een badtemperatuur beneden 45° C, waarbij men een ruw mengsel verkrijgt, dat bij het onderstaande voorbeeld II wordt gebruikt. Een klein monster van het ruwe mengsel wordt aan een kolom van met zuur gewassen aluminiumoxyde geadsorbeerd en met ethylacetaat geëlueerd. Het olieachtige produkt vertoont een $[\alpha]_{D}^{26} = +115^{\circ}$ (c = 2,0 in dichloormethaan), $\lambda_{max}^{CH_{3}OH} = 276 \text{ m/u}$ ($\xi = 6401$), $\lambda_{min}^{c} = 244 \text{ m/u}$.

Analyse berekend voor $C_{31}^{H}_{32}^{O}_{6}^{N}_{2}^{:}$ C = 70,45%, H = 6,10%, N = 5,30%;Gevonden: C = 69,41%, H = 6,08%, N = 5,23%.

Indien het bovenstaande voorschrift wordt herhaald en in plaats van het 2.4-dimethoxypyrimidine equivalente hoeveelheden 2-methoxy 4-methylthiopyrimidine, 2.4-dimethoxy 5-trifluormethylpyrimidine, 2-methoxy 4-methylthio 5-trifluormethylpyrimidine, 2.4-dimethoxy 5-fluorpyrimidine, 2-methoxy 4-methylthio 5-fluorpyrimidine, 2.4-dimethoxy 5-methoxy 5-methylpyrimidine of 2.4-diethoxy 5-trifluormethylpyrimidine worden gebruikt, verkrijgt men de overeenkomstige pyrimidinonarabinosiden, die op de plaats 4 of op de plaatsen 4 en 5 zijn gesubstitueerd.

Indien het bovenstaande voorschrift onder toepassing van een equivalente hoeveelheid 2.3.5-tri-O-benzyl D-arabinofuranosylbromide in plaats van het chloride wordt herhaald, verkrijgt men overeenkomstige resultaten.

Bij toepassing van dichloorethaan, benzeen, tolueen, xyleen, hexaan, heptaan, tetrahydrofuran of dimethylether als oplosmiddel 6 5 1 1 4 2 0

in plaats van dichloormethaan verkrijgt men verder dezelfde resultaten waarbij de opbrengst nauwelijks verschilt.

De volgende proef wordt beschreven teneinde aan te tonen dat een aanzienlijke hoeveelheid nevenprodukt wordt gevormd, indien de halo-geensuiker en het pyrimidine bij een verhoogde temperatuur en bij afwezigheid van een oplosmiddel met elkaar tot omzetting worden gebracht.

Bij verhoogde temperatuur wordt een condensatie uitgevoerd zonder oplosmiddel uitgaande van 2.4-dimethoxypyrimidine en 2.3.5-tri-0-benzyl D-arabinofuranosylchloride. Het mengsel wordt 30 uren op een oliebad op een temperatuur van 100° C verhit. Het ruwe reaktiemengsel wordt gechromatografeerd aan een kolom, die met zuur gewassen aluminiumoxyde bevat, en waarbij ethylacetaat als elueermiddel wordt gebruikt. Behalve het gewenste produkt wordt een tweede sneller lopende verbinding verkregen in een hoeveelheid van ongeveer 25% van het produkt, $\left[\alpha\right]_{D}^{25} = +34^{\circ}$ (c = 2.0 in dichloormethaan), ultravioletabsorptie met $\lambda_{\max}^{CH_2OH} = 264$ en 208 m/u, ($\xi = 152$, respectievelijk 612). Dit nevenprodukt wordt niet verkregen, indien een oplosmiddelsysteem wordt gebruikt en de condensatie bij lagere temperaturen wordt uitgevoerd, zoals in voorbeeld I is beschreven.

VOORBEELD II

5

10

20

25

30

35

1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon (III)

Het ruwe condensatiemengsel (39 g) van voorbeeld I wordt overgebracht in een grote buis met 190 cm³ watervrij methanol, waaraan 190 cm³ geconcentreerde ammonia wordt toegevoegd. De buis wordt afgesloten en 17 uren in een autoclaaf op een temperatuur van 100°C verhit.

Nadat het vat is geopend, scheidt men het kristallijne produkt door filtratie van het reaktiemengsel af. Het nevenprodukt van de ammonolyse van de overmaat dimethoxypyrimidine blijft in het filtraat achter.

Door herkristallisatie uit 225 cm³ heet ethylacetaat verkrijgt men 19 g (68%) van het gewenste produkt met een smeltpunt van 153 tot 154°C, $[\alpha]_D^{24} = +123°$ (c = 2,0 in dichloormethaan). Ultraviolet-absorptie: $\lambda_{max}^{CH_3OH} = 272,5$ en 232,5 m/u (ξ = 8635, respectievelijk 7504), $\lambda_{min}^{CH_3OH} = 254$ m/u.

Analyse berekend voor $^{\rm C}_{30}{}^{\rm H}_{31}{}^{\rm O}_{5}{}^{\rm N}_{3}$:

C = 70,16%, H = 6,08%, N = 8,18%; Gevonden: C = 70,24%, H = 5,92%, N = 8,33%.

Indien bij het bovenstaande voorschrift in plaats van de geconcentreerde ammonia een equivalente hoeveelheid watervrije ammoniak wordt gebruikt, verkrijgt men het 4-aminoprodukt in praktisch dezelfde opbrengst.

Op overeenkomstige wijze verkrijgt men, indien de ammoniak of de geconcentreerde ammonia bij het bovenstaande voorschrift wordt vervangen door ben equivalente hoeveelheid methylamine, ethylamine, propylamine, dimethylamine, diethylamine of dipropylamine, het overeenkomstige 4-methylamino-, 4-ethylamino-, 4-propylamino-, 4-dimethylamino-, 4-diethylamino-, respectievelijk 4-dipropylamino 2(.1H) pyrimidinonarabinoside.

Volgens het bovenstaande voorschrift verkrijgt men verder de overeenkomstige op de plaats 5 gesubstitueerde 2(1H) pyrimidinonen, in
dien men equivalente hoeveelheden van de op de plaats 5 gesubstitueerde produkten van voorbeeld I bij het bovenstaande voorschrift gebruikt
in plaats van het 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4methoxy 2(1H) pyrimidinon, hoewel men bij toepassing van het 1-(2'.3'.5'tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 5-trifluormethyl 2(1H)
pyrimidinon behalve de op de plaats 4 geamineerde 5-trifluormethylverbinding tevens het 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl)
4-amino 5-cyaan 2(1H) pyrimidinon verkrijgt, hetgeen wordt bevestigd
door de elementairanalyse en de ultraviolet- en infraroodspectra.
VOORBEELD III

$1-\beta-D$ -arabinofuranosyl 4-amino 2(1H) pyrimidinon (cytosine arabinoside) (IV)

Men reduceert 5,0 g palladiumchloride, gesuspendeerd in 1000 cm² watervrij methanol, bij kamertemperatuur met waterstof tot palladium, waarna men hierbij 5,14 g (0,01 mol) grondig gedroogd 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon voegta dat in 100 cm³ methanol is opgelost. Vervolgens leidt men waterstof in het mengsel waarbij in verloop van 11 minuten de theoretische hoeveelheid waterstof door de zure oplossing wordt geabsorbeerd. De katalysator wordt door filtretie verwijderd, waarna men het filtraat met 125 cm³ "Dowex 2-X8" (anionen-uitwisselende polystyreendimethyl-

5511423

5

10

15

20

25

30

ethanolbenzylammoniumhars) in de bicarbonaatvorm roert. De hars wordt vervolgens van de neutrale oplossing afgefiltreerd, waarna men het oplosmiddel in vacuo verwijdert.

Analyse voor $C_9^{\text{H}}_{13}^{0}_{5}^{\text{N}}_{3}$: C = 44,44%, H = 5,39%, N = 17,28%

Gevonden: C = 44,85%, H = 5,41%, N = 17,35%.

Indien men het 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl)
4-amino 2(1H) pyrimidinon bij het bovenstaande voorschrift vervangt
door een equivalente hoeveelheid 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 5-cyaan 2(1H) pyrimidinon,
1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-oxo 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-oxo 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methylamino 2(1H) pyrimidinon, 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-Darabinofuranosyl) 4-methylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon
of 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-dimethylamino
2(1H) pyrimidinon, verkrijgt men het overeenkomstige 1-β-D-arabinofuranosylpyrimidinon, dat op de plaats 4 of de plaatsen 4 en 5 is
gesubstitueerd.

VOORBEELD IV

5

10

15

20

25

30

35

4-N-acetyl 1-(2'.3'.5'-tri=0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) cytosine
(V)

Men lost 4,39 g (0,01 mol) stroperig 2.3.5-tri-0-benzyl D-arabinofuranosylchloride in 65 cm³ vers gedestilleerd tolueen op, waarna
men de oplossing in twee gedeelten bij een onder terugvloeikoeling
kokende suspensie van grondig gedroogd 1-acetylcytosine-kwik in 100
cm³ tolueen voegt. Juist voor het toevoegen van het chloride wordt
de suspensie gedroogd door 30 cm³ tolueen azeotroop af te destilleren

uit een mengsel van 130 cm³ tolueen en 1,76 g (0,005 mol) van het 1-acetylcytosine-kwik, dat zich in het reaktievat bevindt. Nadat het mengsel onder intensief roeren 30 minuten onder terugvloeikoeling is gekookt, verkrijgt men een heldere oplossing. Na afkoeling giet men de oplossing in 500 cm³ petroleumether uit, waarna men het mengsel een nacht in een koelkast bij een temperatuur van 5°C laat staan.

Daar geen kristallisatie optreedt concentreert men de oplossing in vacuo tot een dunne stroop, die men in 200 cm³ chloroform oplost, met 25 cm³ van een 30%'s kaliumjodideoplossing en met 25 cm³ water wast, op magnesiumsulfaat droogt en weer concentreert, waarbij men 5,18 g van een ruwe stroop verkrijgt. Uit de filmchromatografie blijkt, dat het produkt uit een mengsel bestaat. Het wordt gechromatografeerd en gescheiden op 250 g silicagel onder toepassing van een 50% ethylacetaat/benzeen-oplosmiddelsysteem. Uit de kolom wordt één grote fraktie (3,0 g) en verscheidene sporenfrakties geëlueerd, voordat het gewenste produkt, het 4-N-acetyl 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinofuranosyl) cytosine als een stroop wordt geisoleerd (0,80 g), λ CH_2OH = 300 en 248 m/u (£ = 7334, respectievelijk 14168), λ min = 273,5 m/u.

Analyse berekend voor C₃₂H₃₃O₆N₃: C = 69,17%, H = 5,98%, N = 7,56% Gevonden: C = 68,77%, H = 5,80%, N = 7,36%.

Men verkrijgt overeenkomstige resultaten, indien men het 4-acetylamino 2(1H) pyrimidinon-kwikcomplex bij het bovenstaande voorschrift vervangen wordt door een equivalente hoeveelheid van het kwikcomplex van 4-acetylamino 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon.

VOORBEELD V

1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon (III)

Men lost 0,80 g (0,144 mmol) gezuiverd 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl; β-D-arabinofuranosyl) 4-acetylamino 2(1H) pyrimidinon in 8 cm³ ethanol op, waarna men 3,1 cm³ van een 1 n.natriumhydroxydeoplossing toevoegt en het mengsel onder roeren gedurende 30 minuten op een temperatuur van 70 tot 80°C verwarmt. Zodra de oplossing afkoelt, extraheert men het produkt met chloroform, waarna men het chloroformextrakt op magnesiumsulfaat droogt en het oplosmiddel verwijdert. Het

6511420

5

10

15 .

20 .

25

30

residu wordt tweemaal uit ethylacetaat gekristalliseerd, waarbij men 325 mg (44%) 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon met een smeltpunt van 148 tot 151°C, $[\alpha]_D^{23}$ =+117,9° (c = 2.0 in dichloormethaan) verkrijgt.

Analyse berekend voor C₃₀H₃₁O₅N₃:

C = 70,16%, H = 6,08%, N = 8,18%

Gevonden: C = 69.83%, H = 6.10%, N = 8.27%.

VOORBEELD VI

5

10

15

20

25

30

1-β-D-arabinofuranosyl 4-amino 2(1H) pyrimidinon (cytosinearabinoside) (IV)

Men reduceert 120 mg palladiumchloride, dat in 75 cm³ watervrij methanol is gesuspendeerd, bij kamertemperatuur met waterstof tot palladium, waarna men bij de suspensie 150 mg 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon voegt, dat in 25 cm³ watervrij methanol is opgelost. Het mengsel wordt onder schudden bij kamertemperatuur gehydrogeneerd, totdat de theoretische hoeveelheid waterstof is geabsorbeerd. Na het verwijderen van de katalysator door filtratie leidt men de zure oplossing door een kolom, die 6 cm³ "Dowex 2-X8" (HCO₃)ionen-uitwisselende bevat, waarna men de neutrale vloeistof in vacuo concentreert. Men verkrijgt 100 mg met een hoger smeltpunt van 154 tot 156°C.

De hydrogenolyse wordt met succes herhaald onder toepassing van 100 mg palladiumchloride, dat in 20 cm³ watervrij methanol is gesuspendeerd, waarbij men de hydrogenering echter 24 uren voortgang laat vinden, waarbij de theoretische hoeveelheid waterstof, 13,2 cm³ wordt geabsorbeerd.

Het produkt wordt volgens het voorschrift van voorbeeld III opgewerkt, in heet 50%'s waterig methanol opgelost en afgefiltreerd teneinde een onoplosbare stof te verwijderen, die bij verbranding een residu levert en ten opzichte van vochtig pH-papier een alkalische reaktie bezit. Nadat het oplosmiddel in vacuo is verwijderd wordt het harde glasachtige materiaal door tritureren met een kleine hoeveelheid ethanol gekristalliseerd, opbrengst 23 mg (50%), smeltpunt 212 tot 213° C, $[\alpha]_{D}^{24} = +129^{\circ}$ (c = 0,5 in water).

35 Analyse berekend voor C9H13O5N3:

C = 44,44%, H = 5,39%, N = 17,28%

1200

Gevonden: C = 43,53%, H = 5,01%, N = 16,57%.

VOORBEELD VII

5

10

20

25

35

1-(2-3'-5'-tri-0-benzyl β-D-arabinosyl) 4-methylthiopyrimidinon (VI)

Bij een suspensie van 0,131 g van een 50%'s emulsie van natriumhydride in minerale olie (2,8 mmol) in 15 cm³ watervrij dimethylformamide voegt men onder roeren 0,403 g (2,8 mmol) 4-methylthiopyrimidinon-(2). Vervolgens voegt men een oplossing van 1,2 g (2,8 mmol)
2.3.5 tri-0-benzyl D-arabinosylchloride in 10 cm³ dimethylformamide
toe, waarna men het mengsel 18 uren bij kamertemperatuur roert. Het
mengsel wordt met 100 cm³ koud water behandeld en met ether geextraheerd. De etheroplossing wordt met water gewassen, op magnesiumsulfaat gedroogd en geconcentreerd tot een gele olie met een gewicht van
1,43 g. Bij het chromatograferen aan 50 g silicagel verkrijgt men als
een piek 1,34 g produkt, dat met ether wordt geëlueerd.

VOORBEELD VIII

1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinosyl) 4-aminopyrimidinon (III)

Men verhit een mengsel van 120 mg van de 4-methylthioverbinding (VI), verkregen volgens voorbeeld VII, 15 cm³ methanol en 15 cm³ vloeibare ammoniak gedurende 12 uren in een autoclaaf op een temperatuur van 100° C. Na het afdampen van het oplosmiddel wordt het residu met ether/ethylacetaat getritureerd en vervolgens uit ethylacetaat herkristalliseerd, waarbij men 10,5 mg produkt met een smeltpunt van 150 tot 155°C verkrijgt, dat geen smeltpuntsverlaging vertoont bij vermenging van een monster bereid uit 1-(2'.3'.5'-tri-0-benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 2(1H) pyrimidinon. De infraroodspectra (nujol-preparaat) van de twee monsters is identiek.

VOORBEELD IX

2.4-dichloor 5-trifluormethylpyrimidine

Bij 5,0 g (0,0277 mol) 5-trifluormethyluracil, dat in 20 cm³ fosforoxychloride is gesuspendeerd, voegt men 4,9 g N.N-diethylaniline.
Het mengsel wordt 23 uren op een oliebad onder terugvloeikoeling gekookt, afgekoeld en in vacuo tot een volume van 10 cm³ geconcentreerd
en vervolgens op 20 g ijs uitgegoten. Na intensief roeren teneinde het
ontleden van de overmaat fosforoxychloride te voltooien extraheert
men het mengsel viermaal met telkens 50 cm³ ether, waarna men de
etherextrakten verenigt en achtereenvolgens wast met 30 cm³ van een
natriumbicarbonaatoplossing en 20 cm³ water. De etheroplossing wordt

op calciumchloride gedroogd en onder atmosferische druk door destillatie geconcentreerd onder toepassing van een Vigreux-kolom met een lengte van 40 cm. De laatste 10 cm3 worden zorgvuldig in vacuo verwijderd. Bij destillatie onder enigszins verminderde druk verkrijgt men 3,5 g (58%) van een licht gele olie, kookpunt 126°C/650 mm Hg, $\lambda_{\text{max}}^{\text{CH}_3\text{OH}} = 266 \text{ en } 213 \text{ m/u} (\mathcal{E} = 2452, \text{ respectievelijk } 9309), \lambda_{\text{min}}$ 237 =/2.

Analyse berekend voor C₅H₁N₂Cl₂F₃: C = 27,66%, H = 0,47%, Cl = 32,67%, F = 26,27%;

C = 28,57%, H = 0,58%, C1 = 32,62%, F = 27,7%.

Deze stof wordt zonder verdere zuivering gebruikt.

VOORBEELD X.

10

15

20

25.

30

35

2,4-dimethoxy 5-trifluormethylpyrimidine.

Men voegt een oplossing van 3,16 g (0,0145 mol) 2,4-dichloor 5trifluormethylpyrimidine in 7 cm3 watervrij methanol druppelsgewijs onder roeren bij een oplossing van 1,57 g (0,0290 mol) natriummethanolaat, opgelost in 10 cm3 methanol. Uit de oplossing scheidt zich onmiddellijk natriumchloride af, terwijl de oplossing tijdens het toevoegen warm wordt. De suspensie wordt nog 30 minuten geroerd, waarna men het natriumchloride affiltreert (opbrengst 99%) en het filtraat tot een volume van 10 cm3 concentreert door het oplosmiddel onder atmosferische druk onder toepassing van een Vigreux-kolom af te destilleren. Het residu wordt in 60 cm3 ether opgelost, met 7 cm3 van een 20% s natriumhydroxydeoplossing en 7 cm3 water gewassen en op natriumsulfaat gedroogd. Het oplosmiddel wordt door destillatie onder toepassing van een Vigreux-kolom verwijderd, waarbij men het laatste gedeelte van het oplosmiddel zorgvuldig onder enigszins verminderde druk verwijdert. De resterende vaste stof wordt herkristalliseerd door deze in een minimale hoeveelheid petroleumether op te lossen en de oplossing in droogijs af te koelen, opbrengst 2,90 g (96%), smeltpunt 55 tot 56°C, $\lambda_{max}^{CH_3OH}$ = 257 en 216 m/u (E = 5366, respectievelijk 9817), A = 236,5 m/u.

Analyse berekend voor $C_7^{H_7^{O_2}N_2^{F_3}}$: C = 40,39%, H = 3,39%, N = 13,45%, F = 27,39%

Gevonden: C = 40,89%, H = 3,06%, N = 13,29%, F = 25,31%.

Men verkrijgt de overeenkomstige dialkoxyverbinding bij het boven-

staande voorschrift, indien men in plaats van natriummethanolaat natrium- of kaliumethanolaat, -propanolaat of -butanolaat gebruikt. VOORBEELD XI

1=(2°.3'.5'-tri-0-benzyl β-D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 5-trifluor-methyl 2(1H) pyrimidinon

Men filtreert 80 cm² dichloormethaan, dat op magnesiumsulfaat is gedroogd, direkt af in een droge kolf, die 5,60 g (0,0128 mol) 2.3.5-tri-O-benzylarabinofuranosylchloride bevat. Een oplossing van 2,66 g (0,0128 mol) 2,4-dimethoxy 5-trifluormethylpyrimidine in 20 cm³ dichloormethaan wordt op natriumsulfaat gedroogd en vervolgens direkt in het reaktievat afgefiltreerd. De oplossing wordt gedurende 3 dagen mild bij kamertemperatuur geroerd en daarbij met behulp van een chloorcalciumbuisje van de atmosfeer afgesloten. Na het verwijderen van het oplosmiddel gebruikt men het ruwe produkt, dat in een opbrengst van 7.5 g (kwantitatief) wordt verkregen, zonder zuivering bij het volgende voorbeeld.

(voorbeeld XII)

- THE PERSON .

5

Voorbeeld XII.

10

15

25

1-6-D-arabinofurancey1 4-methoxy 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon.

Men lost 2 g van het ruwe condensatieprodukt, verkregen volgens voorbeeld XI, in 90 cm3 watervrij methanol (gedroogd op moleculaire zeef) op en voegt 2 g palladiumchloride toe, dat te voren gesuspendeerd en gereduceerd is in 60 cm3 watervrij methanol. Na 3 minuten schudden bij kamertemperatuur wordt de theoretische waterstofabsorptie waargenomen. Na het affiltreren van de katalysator wordt de zure oplossing ladingsgewijs met "Dowex 2-X8" (HCOz) geneutraliseerd en afgefiltreerd. Zodra het oplosmiddel in vacuo is verwijderd treedt een spontane kristallisatie op. Het produkt wordt met water getritureerd, afgefiltreerd en verscheidene malen gewassen teneinde het als verontreiniging aanwezige arabinofuranose te verwijderen. Het produkt wordt herkristalliseerd door het in de minimale hoeveelheid methanol op te lossen, een gelijke volumehoeveelheid ether en een overmaat hexaan toe te voegen. Men verkrijgt hierbij 0,720 g (66 %) zuiver produkt met een smeltpunt van 184 - 186°C, $[\alpha]_D$ = + 133,4° (c = 0,5 in methanol). Ultravioletspectra: pH 2: λ_{max} = 270 en 205 m/u (ξ = 5933, respectievelijk 18.006), λ_{\min} = 238m/u, pH 12: $\lambda_{\text{max}} = 278$ en 217 m/u ($\xi = 6390$ respectievelijk 12.812), inflectie bij 225 m/u (ξ = 12.290), λ_{min} = 255 m/u.

Analyse berekend voor $C_{11}^{H}_{13}^{0}_{6}^{N}_{2}^{F}_{3}^{:}$ C = 40,50 %, H = 4,02 %, N = 8,58 %, F = 17,47 %

Gevonden: C = 40,68 %, H = 3,80 %, N = 8,52 %, F = 17.3 %.

Voorbeeld XIII.

5-trifluormethyl 1-β-D-arabinofuranosyluracil.

Bij 5 cm van een 1,1 n.chloorwaterstofoplossing in methanol voegt men 160 mg 1-β-D-arabinofuranosyl 4-methoxy 5-trifluormethyl 2(1H) pyrimidinon. De oplossing wordt gedurende 3 dagen in een goed gesloten stopfles op kamertemperatuur gehouden na het concentreren in vacuo wordt het residu in een minimale hoeveelheidmethanol opgelost, met ether verdund en door toevoeging van hexaan tot kristallisatie gebracht. Na eenmaal herkristalliseren verkrijgt men 125 mg, (82 %) van het zuivere produkt met een smeltpunt van 225 tot 227°C, $[\alpha]_D = +76°$ (c = 0,5 in water). Ultravioletspectra: pH = 2: $\lambda_{max} = 262,5$ en 205 m/u ($\xi = 10.296$, respectievelijk 8923),

 $\lambda_{\min} = 228 \text{ m/u}$; pH = 12, direct na het oplossen: $\lambda_{\max} = 262.5 \text{ m/u}$ ($\xi = 7020$), $\lambda_{\min} = 241 \text{ m/u}$, na één uur: $\lambda_{\max} = 267 \text{ m/u}$ ($\xi = 7020$), $\lambda_{\min} = 247.5 \text{ m/u}$ na 24 uren: $\lambda_{\max} = 272 \text{ m/u}$ ($\xi = 8170$), $\lambda_{\min} = 249.5 \text{ m/u}$

Ahalyse berekende voor C10H1106N2F3:

20

C = 38,47 %, H = 3,55 %, N = 8,89 %, F = 18,25 %Gevonden: C = 38,11 %, H = 3,31 %, N = 8,80 %, F = 19,4 %.

CONCLUSIES

1. Werkwijze voor het bereiden van arabinofuranosyl-pyrimidinen,

m e t h e t k e n m e r k, dat men een 2.3.5-tri-0-aralkyl

D-arabinofuranosylhalogenide condenseert met een op de plaats 2

geoxygeneerd en op de plaats 4 gesubstitueerd pyrimidine, waarvan

het stikstofatoom op de plaats 1 geactiveerd is voor condensatie

met het halogenide, de geoxygeneerde substituent op de plaats 2 een

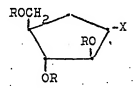
alkoxygroep of een oxogroep is en de substituent op de plaats 4 een

zwavel-, zuurstof- of stikstofatoom omvat, die direct aan de pyri
midinering is gebonden, waarna men de pyrimidinerest eventueel

amineert en/of, indien gewenst, de aralkylgroepen door hydrogenolyse

van de arabinofuranosylrest verwijdert.

2. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n - m e r k, dat men een halogeenarabinoside met de formule



waarin R een aralkylgroep en X een halogeenatoom voorstellen, bij een temperatuur van O tot 70°C en bij aanwezigheid van een inert oplosmiddel met een pyrimidine met de formule

waarin R₁ en R₂ alkylgroepen, R₃ een waterstofatoom, een alkylgroep, een halogeenatoom of een gehalogeneerde alkylgroep en Y een zuurstofof zwavelatoom voorstellen, omzet in een β-nucleoside met de formule
6 5 1 1 4 2 0

waarna men het β-nucleoside eventueel door behandeling met een amineringsmiddel omzet in een geamineerde verbinding met de formule

waarin R' een waterstofatoom, alkylgroep, halogeenatoom, gehalogeneerde alkylgroep of cyaangroep en R_4 en R_5 waterstofatomen en/of alkylgroepen voorstellen, met dien verstande, dat, indien R' een cyaangroep voorstelt, beide resten R_4 en R_5 waterstofatomen zijn en, indien gewenst, het geamineerde produkt bij aanwezigheid van een katalysator met waterstof behandelt onder vorming van een ontaral-kyleerde verbinding met de formule

3. Werkwijze volgens conclusie 2, m e t h e t k e n - m e r k, dat men als oplosmiddel voor de condensatiereactie één of meer gehalogeneerde alifatische koolwaterstoffen, alkanen, esters,

6511420

5

ethers en/of aromatische oplosmiddelen gebruikt.

- 4. Werkwijze volgens conclusie 3, m e t h e t k e n m e r k, dat men als oplosmiddel een α . W-dichlooralkaan gebruikt.
- 5. Werkwijze volgens conclusie 4, met het ken merk, dat men als oplosmiddel dichloormethaan gebruikt.
- 6. Werkwijze volgens een der conclusies 2 tot 5, m e t h e t k e n m e r k, dat men uitgaat van verbindingen, waarin X een chlooratoom en R_3 een waterstofatoom voorstellen.
- 7. Werkwijze volgens een der conclusies 2 tot 5, m e t h e t k e n m e r k, dat men uitgaat van verbindingen, waarin X een chlooratoom, R een benzylgroep, R₁ een methylgroep, R₂ een methylgroep en R₃ een trifluormethylgroep voorstellen.
- 8. Werkwijze volgens een der voorafgaande conclusies, m e t h e t k e n m e r k, dat men als halogeenarabinoside 1-(2.3.5-tri-O-benzyl D-arabinosyl) chloride gebruikt.
- 9. Werkwijze volgens een der conclusies 1 tot 6, m e t h e t k e n m e r k, dat men als pyrimidinereactiecomponent 2.4-dimethoxy-pyrimidine gebruikt.
- 10. Werkwijze volgens een der conclusies 1 tot 5, 7 en 8, m e t h e t k e n m e r k, dat men als pyrimidinereactiecomponent 2.4-dimethoxy 5-trifluormethylpyrimidine gebruikt.
- 11. Werkwijze volgens een der conclusies 1 tot 5, 7 en 8, m e t h e t k e n m e r k, dat men als pyrimidinereactiecomponent 2-methoxy 4-methylthio 5-trifluormethylpyrimidine gebruikt.
- 12. Werkwijze volgens een der voorafgaande conclusies, m e t h e t k e n m e r k, dat men als amineringsmiddel ammoniak, ammonia, een alkylamine of een dialkylamine gebruikt.
- 13. Werkwijze volgens een der voorafgaande conclusies, met het kenmerk, dat men als katalysator bij de reductieve ontalkylering palladium gebruikt.
- 14. Werkwijze volgens een der voorafgaande conclusies, m e t h e t k e n m e r k, dat men 2.3.5-tri-O-benzyl D-arabinofuranosylchloride in een oplosmiddel met de pyrimidinereactiecomponent condenseert en het verkregen β -nucleoside met ammoniak amineert, terwijl men voor de hydrogenolyse een reductiesysteem bestaande uit waterstof en een palladiumkatalysator gebruikt en zo een verbinding

6511420

10

15

20

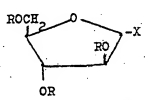
25

bereidt, die beantwoordt aan de formule

waarin R^{*}_{3} de in conclusie 2 genoemde betekenis bezit en R_{4} en R_{5} waterstofatomen voorstellen.

15. Werkwijze volgens een der conclusies 1 tot 6, 8, 9 en 12 tot 14, m e t h e t k e n m e r k, dat men 2.3.5-tri-O-benzyl D-arabinofuranosylchloride bij aanwezigheid van een oplosmiddel en bij een temperatuur van 0 tot 70° C met 2.4-dimethoxypyrimidine omzet in 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-methoxy 2(1H) pyrimidinon en deze verbinding met vloeibare ammoniak amineert tot 1-(2'.3'.5'-tri-O-benzyl β -D-arabinofuranosyl) 4-amino 2(1H) pyrimidinon, waarna men de laatstgenoemde verbinding door behandeling met waterstof bij aanwezigheid van een palladiumkatallysator omzet in 1- β -D-arabinofuranosyl 4-amino 2(1H) pyrimidinon.

merkwijze volgens conclusie 1, met het kenmerk, dat men een halogeenarabinoside met de formule on contarel-



4,480,485

waarin R een aralkylgroep en X een halogeenatoom voorstellen, bij aanwezigheid van een oplosmiddel en bij een temperatuur van 0 tot 100°C met een kwikcomplex van een N-acetylcytosine met de formule

or k. dat nor like the contract to the of

en gehalogenorale e la la estadamenta en la ellocaca en enga

5

10

waarin R, een waterstofatoom, alkylgroep, halogeenatoom of gehalogeneerde alkylgroep voorstelt, omzet in een verbinding met de formule

en de op deze wijze verkregen verbinding door behandeling met een base ontacetyleert.

17. Werkwijze volgens conclusie 16, met het kenmerk, dat men uitgaat van verbindingen, waarin Reen benzylgroep, Xeen chlooratoom en Rzeen waterstofatoom voorstellen en
de condensatie van het halogeenarabinoside met het kwikcomplex
uitvoert bij aanwezigheid van tolueen, terwijl men als base voor
het ontacetyleren een alkalimetaalhydroxyde gebruikt.

18. Werkwijze volgens conclusie 16, met het kenmerk, dat men uitgaat van verbindingen, waarin Reen benzylgroep, Xeen chlooratoom en R een trifluormethylgroep voorstellen,
en de condensatie van het halogeenarabinoside en het kwikcomplex
uitvoert bij aanwezigheid van tolueen, terwijl men als base voor
het ontacetyleren een elkalimetaalhydroxyde gebruikt.

19. Werkwijze volgens een der conclusies 1 tot 10, m e t h e t k e n m e r k, dat men een 2.3.5-tri-O-aralkyl D-arabino-furanosylhalogenide condenseert men een 2-alkoxy 4-alkoxy- of -alkylthiopyrimidine, waarna men de 4-alkoxy- of -alkylthiogroep van de pyrimidinerest van het verkregen β-nucleoside hydrolyseert

6511420

5

10

15

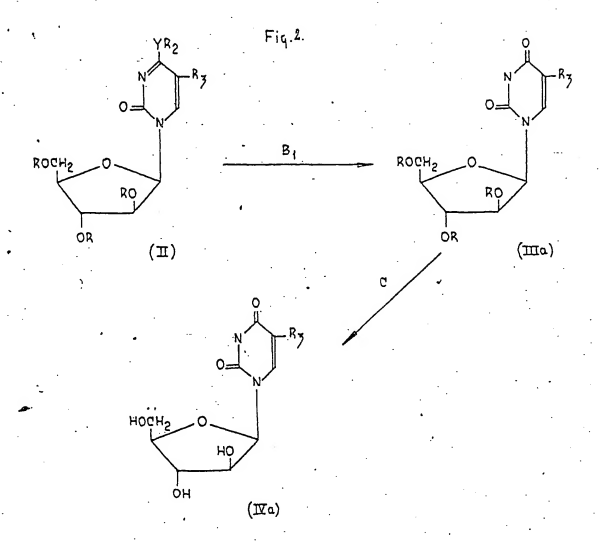
en eventueel de aralkylgroep door hydrogenolyse van de arabinofuranosylrest verwijdert.

20. Werkwijze volgens conclusie 19, met het kenmerk, dat men de hydrolyse uitvoert door de verbinding in aanraking te brengen met een mineraal zuur eventueel bij aanwezigheid
van een alkanol.

21. Werkwijze volgens conclusie 1, m e t h e t k e n - m e r k, dat men een 2.3.5-tri-0-aralkyl D-arabinofuranosylhalogenide omzet met een alkalimetaalderivaat van een 4-alkylthio- of -alkoxypyrimidinon-(2), bij voorkeur bij aanwezigheid van een oplosmiddel.

22. Werkwijze volgens conclusie 21, met het kenmerk, dat men een mengsel van het pyrimidine, het halogeenarabinoside en een alkalimetaalhydride gelijktijdig met elkaar tot omzetting brengt bij aanwezigheid van een oplosmiddel en bij een temperatuur van 0 tot 50°C.

10



ROCH₂ O
$$\times$$
 A₂ ROCH₂ O \times A₂ ROCH₂ O \times A₂ ROCH₂ O \times A₂ ROCH₂ O \times A₃ RocH₄ R₅ O \times ROCH₂ O \times

MERCK & CO., INC.

Worthem, Craig A.

From:

Carraway, Kimila

Sent:

Friday, February 13, 2004 9:29 AM

To:

Cynthia H. O'Donohue (E-mail)

Cc: Subject: Mark D. Erion Ph. D. (E-mail); Bush, Diana L.; Worthem, Craig A.; Glass, Kelly A. FW: European Patent Appln. No. 99964313.3 (your ref. no. N.82814 JHS/cg)

Cynthia:

Please see below in regards to the deadline for filing a divisional of the aboveidentified patent application.

----Original Message----

From: JSexton@jakemp.com [mailto:JSexton@jakemp.com]

Sent: Friday, February 13, 2004 1:59 AM To: kimilacarraway@paulhastings.com

Subject: Re: European Patent Appln. No. 99964313.3 (your ref. no.

N.82814 JHS/ cg)

Dear Kimila

The deadline for filing a divisional application in Europe is the day before the parent grants.

The present case has not yet had a text proposed for allowance so there is some way to go before this divisional deadline. When reporting a so-called Rule 51(4) communication from the EPO (in which the examiner asks us to approve the text he proposes to grant) we routinely remind clients to consider whether a divisional application needs to be filed. I have also marked up this file to show that particular consideration needs to be given to this matter.

regards .

Jane Sexton,

Jane H. Sexton J.A.Kemp & Co 14 South Square Gray's Inn ' LONDON WC1R 5JJ

Tel: +44 20 7405 3292 Fax: +44 20 7242 8932

Alan Senior

To:

"'mail@jakemp.com'"

<mail@jakemp.com>

13/02/2004 08:42

cc:

Please respond to 99964313.3 (your ref. no. N.82814 JHS/ cq) Subject: European Patent Appln. No.

kimilacarraway

Re: European Patent Appln. No. 99964313.3

A COMBINATION OF FBPase INHIBITORS AND INSULIN SENSITIZERS FOR THE TREATMENT OF DIABETES

Our Docket No. 45198.00016.EP

Please advise of the deadline to file a divisional application in reference to the above patent application.

Thank you for you attention to this matter.

Kimila Carraway, Patent Legal Secretary | Paul, Hastings, Janofsky & Walker LLP | 3579 Valley Centre Drive, San Diego, CA 92130 | direct: 858 720 2526 | main: 858 720 2500 | main fax: 858 720 2555 | kimilacarraway@paulhastings.com | www.paulhastings.com

This message is sent by a law firm and may contain information that is privileged or confidential. If you received this transmission in error, please notify the sender by reply e-mail and delete the message and any attachments.

For additional information, please visit our website at www.paulhastings.com.

This email and any attachments have been sent by J.A.Kemp & Co Chartered Patent Attorneys, European Patent Attorneys and Trade Mark Attorneys, 14 South Square, Gray's Inn, London, WC1R 5JJ, England.

Telephone + 44 20 7405 3292 Fax +44 20 7242 8932 http://www.jakemp.com

Their contents may be confidential and subject to legal professional privilege. We do not authorise anyone other than the intended recipient to read, copy or use these. If you have received these in error please do not copy or disclose their contents but notify us immediately at mail@jakemp.com or by telephone or fax at the numbers above.